This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

STN Columbus

PI JP 50111198 A2 19750901 JP 1974-11587 19740128

AB Organotrichlorosilanes or their mixts. (1:<1 mole ratio) with diorganodichlorosilanes were hydrolyzed-polycondensed at the interface of ketones and water in a reactor to give stereoregular organopolysiloxanes

sol. in org. solvents. Thus, 210 g PhSiCl3 and 252 g Ph2SiCl2 were hydrolyzed-polycondensed in a reactor contg. water and Me iso-Bu ketone to give 301 g polymer.

=> logoff

ALL L# QUERIES AND ANSWER SETS ARE DELETED AT LOGOFF

LOGOFF? (Y)/N/HOLD:y

COST IN U.S. DOLLARS SINCE FILE TOTAL ENTRY SESSION FULL ESTIMATED COST 4.71 4.92

DISCOUNT AMOUNTS (FOR QUALIFYING ACCOUNTS) SINCE FILE TOTAL ENTRY SESSION

CA SUBSCRIBER PRICE -0.62 -0.62

STN INTERNATIONAL LOGOFF AT 12:03:35 ON 04 JUN 2002



特 許 顯B

昭和49年1月28日

特許庁長官 齊肅英雄

R Line

1. 発明の名称

オルガノボリシロキチンの製造の大学の

2. 発 明 者

所 野馬県佐藤郡玉村町上新田 4 1 8 名 20 21 美 (IEか 1 4)

3. 特許出顧人

住 所(居所)

東京都千代田区大手町二丁目6番1号(206)传题作学工资格式会社

氏 名(名称)

1880 在晚餐小於周蔵

▶ 名·德語訪 山 本

5. 添付書類の目録 (1) 明 細 書

1 通

(2) 顧客副本

48 委任状



」通 1 通 19 日本国特許庁

公開特許公報

①特開昭 50-111198

④公開日昭50.(1975)9.1

②特願昭 49-11587

②出願日 昭49 (1974) / 28

審査請求

(全5頁)

庁内整理番号 6653 45 6653 45

図日本分類 2(めレ/ 2(めレ0///

1 Int. C1? C086 77/06

明細 1

1. 発明の名称

オルガノポリレロキサンの製造方法

2: 特許請求の範囲

反応器中に、水と任意の比率では混合し得ないケトンと水とからなる2層を形成させ、ついでこのケトン層中に一般式R¹81Cl₃で表わされるノカンもしくはこのオルガノリクロロシランとこれに対し等モル以下の一のシラクロロシランとこれに対し等モルガノシクロシランとの混合物(上蛇式中、R¹ およびR² は 散加して 放 2 帰間の界面において上記オルガノクロシシランの加水分解、組合 反応を行放わせることを対して シランの加水分解、組合 反応を行換 神列 中半サンの製造方法。

3. 発明の詳細な説明

本発明は、オルガノトラクロロシランから立体

規則性を有する有機溶剤可能性のオルガノポリン ロキナンを製造する方法に関するものである。

しかしながら、このような方法は縮合反応の制

特明 昭50-111198年

郷が容易でなく、目的 の反応収率が悪いうえに、 該フエニル高が他の有機高たとえばメテル高に代 つたメテルトリクロロシランが原料である場合に は、有機溶剤に可溶性のオルガノボリシロキチン を得ることが容易でないという問題点むもつてい た。

本発明者らは、かから技術的課題について鋭度 研究を重ねた結果、ケトンと水とからなる2層の 界面においてオリガノトリクロロシランを加水分 解縮合させると、シランの有機基がフェニル基で ある場合はもちろんのことメテル基などのアルキ ル基、ビニル基などのアルケニル基である場合に も、有機溶剤に可溶性の立体規則性を有するポリ シロキナンが容易に高収率で得られることを確認 し、本発明を完成した。

すなわち、本発明は反応器中に、水と任意の比率では混合し得ないケトンと水とからなる2層を 形成させ、ついでとのケトン層中に一般式R¹8101。 で表わざれるオルガノト 9 クロロレランもしくは このオルガノト 9 クロロレランとこれに対し等モル以下の一般式 R² 281012 で表わされる ジオルガ ノ ジクロロレランとの混合物(上記式中、 R² お よび R² は個換もしくは非個換の一個炭化水素蓄 を示す)を凝加して 2 層間の 界面に おいて上記 オルガノクロロレランの加水分解、納合皮 応を行 なわせることを特徴とする 立体 集別性を有する 有 機物剤可溶性 オルガノ ポリシロキナンの製造方法 に関する。

以下、本発明を詳細に説明する。

本発明に使用される原料としてのオルガノクロロシランは、上記したように式 R^18101 』で示されるオルガノト J クロロシランであり、これは式 R^2 $_2$ 81C1 2 で示されるオルガノ シクロロシランが配合 (当量以下) されていてもよい。これら式中の R^2 および R^3 としては、メテル基、エテル基、プロビル基、プテル基などのアルキル基、ビニル

基、アリル語などのアルケニル基、フェニル基な どのアリール基およびそれらのハロゲン最後有機 基が例示される。

また。本発明に使用されるケトンとしては、水と任意の比率では混合し得ないもの、換言すれば水と混合したときに、一部水へ溶けたとしても、全体として2層を形成するような種類のものでちっことが必要とされ、これにはメテルエテルケトン、ジェテルケトン、メテルイソブテルケトン、アクイソプロビルケトン、レイソブテルケトン、アクトルアセトン、レクロへキサノン、メテルシクロへキサノン、イソホロンなどが例示される。本発明においてはこれらのケトンにその値の有機溶剤をへい害が現われない範囲で併用してもよい。

本発明の方法は、まず、水とケトンとを反応器中に仕込み2層を形成させ、ついでこのケトン層中へ前器したオルガノクロロレランを扱加する。 この承加されたオルガノクロロレランは、ケトン と水との界面に移行し、ここで加水分解縮合されてオルガノボリレロキサンとなり、ケトン層中へ 体解移行する。この場合服料のオルガノクロロレ ランは、ケトンあるいはその他の有機溶剤など破 界面反応に感影響を与えない溶剤であらかじめ溶 解ないし研釈されていてもよい。

この界面において生成されるオルガノボリレロ キチンは、原料クロロレランがオルガノトリクロ ロレラン単独である場合には赤外線吸収スペクト ル分析、X線分析、核磁気共鳴法分析等の結果か ら、つぎのラダー状ポリレロキサンであると推定 され、

式中Rは有機基を示す。

が開

また、原料クロロレランがオルガノトリクロロレランとロオルガノロクロロレランとの等モル混合物である場合には、つぎのような 造のポリレロキチンであると推定される。

式中、R、R、R、Rをは有機基を示し、 コは正の整数を示す。

なお、本発明の界面反応を行なうに当り、反応 速度を早めるためには、反応系を加熱すること、 また、各層をかくはんすることはよいけれども、

是

な規則的なボリマーであるので、このものはたと えば富品硬化性のレリコーンゴム、加熱硬化性レ リコーンゴム、レリコーンワニスなどの原料とし て有用である。

つぎに、本発明の実施例をあげる。 実施例1

エテレンピアミン90タ(1.8 モル)含む水 溶液 8 0 0 m とメテルイソプテルケトン 3 0 0 m とを、 温液冷却管および満下ロート付反応器に仕込んで2 層を形成させ、この2 層がくずれない程度に加熱温流させながら、 このケトン膜中にフェニルトリクロロシラン 2 1 0 タ(1.0 モル)を満下し、摘下終了後さらに 2 時間加熱 遠流して反応を終らせた。

とのケトン層をメタノール中に在いだところ、ボリレロキナン124夕(収率96分)が 5れ、このものの固有粘度は011であつた (固有粘度はベンゼンを使用し、25℃で制定した)。

特別昭50-111198(3) その加熱およびかくはんは2種の形態がくずれたい程度に止めるべきである。また、反応系の水槽中にアミンイオン、ナトリウムイオン、カリウムイオン等が存在するようにしておくと反応が促進される。なお、反応中に塩化水素が発生するので必要に応じ中和刺を反応系内に存在させておいて

本発明の方法によつて、立体機関性のオルガノボリレロキテンが有別に生成される理由については、必ずしも明らかではないが、この方法によれば、オルガノクロロシランの加水分解結合の反応が水とケトンとの昇面においてのみ規則的に進行し、しかもこの結果生成されたオルガノボリンは中へ、結果として不溶のゲルが生成される輸合反応が防止されるためであると考えられる。

本発明の方法によつて製造されるオルガノポリ シロキサンは、前記式 (1.) 、 (1) に乗すよう

このようにして得られたオルガノポリシロキリンは有機溶剤に可溶であり、赤外糠吸収スペクトル分析の結果からラダー構造のポリシロキサンであると推定された。

实施例 2

もよい。

実施例1において、水層中に中和剤として水酸化ナトリウム120分(3モル)を存在させたほかは同様にして界面反応させたところ、ポリレロキチン121户(収率94%)が得られ、このものは固有粘度0.07の値を有するラグー構造の有機溶剤可溶性ポリシロキサンであつた。 実施例3

メテルイソプテルケトン 4 0 0 m と水 7 0 0 m とを実施例 1 と同様の反応器に仕込んで 2 m を形成させ、この 2 m がくずれない程度に加熱 運焼させながら、このケトン層中にフェニルト ラクロロレラン 2 1 0 P (1.0 モル)とのフェ ニル U クロロレラン 2 8 2 P (1.0 モル)との (1) (1) (1)

混合シランを摘下し、実施例1と間様にして反応させたところ、透明樹脂状物301夕(収率925)が得られた。

このものは固有粘度が0.042であり、元素 分析と赤外線吸収スペクトル分析の結果から下 記式のポリシロトサンであると推定された。

、Ph:フエニル差

实施例 4

実施例3において、原料レランの積額を表に 示すとおりとしたほかは、同例と同様にして界 面反応させたところ、周表に示すとおりのボリ レロキチンが得られた。

- .	· · ·	;								<u>.</u>	
	サンタ子書	6.6	7 7 3	en ed	0 %	27 US	1.1	5.7	بن بخ	8 '	
	では、日本の	8 8	0 6	. 6	9 0.	85 85	ω	2 6	in on	6 &	
	生物	逐	五	報	英	遊	松。	## #	花、枝、	送	
***************************************	四枚クロロンクン(モル数)	74-4+3900797 (1.0) 74-477409000797 (1.0)	74-419000099 (20) 274-40900099 (1.0) 74-4/440900099 (1.0)	7x=*+59,00092 (1.0)	7x2x+3700v3v(1.0) Karythooo0v3v(1.0)	15x19900092 (1.0)	7554799992 (1.0)	**************************************	K=*19700V3v(1.0) K=*15*0700V3v(1.0)	71-41-97-01-77 (1.0) 4 71-41-41-41-41-41-41-41-41-41-41-41-41-41	
:	Ž	;	2	. 60	₹.		· · ·	1	oc	.	

6. 前配以外の発明者

住所 群馬県安中市養殖 78702

医名 丁季 梦

特開昭50-111198億